This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭58-32674

⑤Int. Cl.³
C 09 D 11/00

識別記号 101 庁内整理番号 6505-4 J 砂公開 昭和58年(1983)2月25日

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 15 頁)

匈ジェット・インキ組成物

②特

願 昭57-128858

②出 願 昭57(1982)7月23日

優先権主張 ③1981年7月23日 ③米国(US)

30285948

砂発 明 者 ドロシー・マツクスウエル

アメリカ合衆国ウイスコンシン

州54901オシユコシユ・クリス タル・スプリングス・アベニユ ー1703

⑪出 願 人 アメリカン・カン・カンパニー

アメリカ合衆国コネチカツト州 06830グリニツチ・アメリカン

・レイン(番地なし)

四代 理 人 弁理士 湯浅恭三

外2名

明 網 書

L〔発明の名称〕

ジェット・インキ組成物

2 (特許請求の範囲)

(1) 基体上へ目に見える標識表示をつくるための ジェット・インキ組成物であつて、いずれも25 ℃に於て剛定して、1.5と25センチポイズの間 の粘度、4000オーム・cmより小さい抵抗、及 び800と2500m/秒の間の音速をもち、そ して(I)モノマーが主体であるピスフェノールAジ グリンジルエーテル、(前オリエポキサイド化され たフェノールまたはクレゾールのノポラック、伽 2個のエポキシシクロアルキル基をもつジェポキ サイドエーテルまたはエステル、M多価アルコー ルのポリグリシジルエーテル、及びMこれらの組 合せ、から成る群から選ばれるエポキン樹脂で室 虚に於て液体であるかまたは100℃より低いジ ユラン融点をもつエポキシ樹脂の10重量%から 70重量%;エポキシ樹脂を迅速に重合させるこ とができる光開始剤で、紫外線のような輻射線源

に曝露するときに上記重合反応を開始させるのに
効果的であるルイス酸を与えるタイプのものであ
る光開始剤の1重量%から12重量%;エポキシ
樹脂の硬化に悪影響を及ぼさない着色剤の2重量
%より少ない量;並びに、炭素数1個から5個の
脂肪属アルコール、炭素数2個から5個のアルキン
を炭炭化水素、プロピレングリコールエーテル、炭素数
3個から4個のエチレングリコールエーテル、炭素数
3個から4個のエチレングリコールエート、及びた
3個から4個のアルキルアセテート、及びた
な数2個から4個のアルキルアセテート、及びた
な数2個から4個のアルキルアセテート、及びた
な数2個から4個のアルキルアセテート、及びた
な数2個から4個のアルキルの表
に大気条件に於て揮発性である帝剤;から成る、シェット・インキ租成物。

(2) ビスフェノールAシグリシジルエーテルが 25℃に於て5000と35000センチポイズ の間の粘度をもつ液体であり、かつ170と230 の間のエポキシ当量をもち、フエノールまたはク レゾールのノボラックが52℃に於て1400か 57000センチポイズの間の粘度をもちかつ 170と235の間のエポキシ当量重量をもち、 ジェポキサイド樹脂が3、4-エポキシンクロへキサンカルボキンレート、ピス(3、4-エポキシー6-メテルシクロへキシルメチル)アジペード、及びピス(2、3-エポキシンクロペンチル)エーテル、から成る群から選ばれ、そしてポリグリンプロポキシ)ブタン、ピス(2、3-エポキシブロポキシ)エーテル、及び1、2、3-トリス(2、3-エポキンプロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポキシ)プロポケン、から成る群から選ばれる、特許請求の範囲第1項に記載の組成物。

- (3) 一つのエポキン樹脂がピスフェノール A のジグリンジルエーテルである、特許請求の範囲第 2 項に記載のジェット・インキ組成物。
- (4) エボキン樹脂がピスフェノールAのシグリシシルエーテルと他の樹脂との重量比1:4から4:1の混合物である、特許請求の範囲第2項に記載のジェット・インキ組成物。
- (5) 非ノポラツクエポキシ樹脂の 1 部あたり 0.1
- (11) 溶剤系が重量で20%までのインプロパノールを含む、特許請求の範囲第10項に記載のジェット・インキ組成物。
- (12) エボキン樹脂が重量でインキの25%から50%の間にある、特許請求の範囲第10項に記載のジェット・インキ組成物。
 - (13) エポキン樹脂がピスフェノールAのシグリンシルエーテルと別の樹脂との重量比1:2から2:1の混合物である、特許請求の範囲第12項に記載のジェット・インキ組成物。
 - (14) すべて 2 5 ℃ に於て 削定して、 粘度が 1.5 と 1 8 センチポイズの間にあり、 抵抗が 5 0 0 と 2 5 0 0 オーム・cmの間にあり、 音速が 1.1 5 0 から 1.7 5 0 m/かである、 特許請求の 範囲第 1 3 項に記載の ジェント・インキ組成物。
 - (5) 光開始剤が錯体ハログンハライドの芳香族シアゾニウム塩、ジアリールヨードニウム塩、及び 第Vα族と第VI α族の元素の芳香族オニウム塩、 から成る群から選ばれるオニウム塩である、 特許 請求の範囲第10項に記載のジェント・インキ組

部から 0.5 部の間のノボラックエポキシ樹脂を含む、特許請求の範囲第 3 項に記載のジェット・インキ組成物。

- (6) 非ノボランクエボキン樹脂 1 部あたり 0.1 部から 0.5 部の間のノボランクエボキン樹脂を含む、 特許請求の範囲第 4 項に記載のジェント・インキ 組成物。
- (7) 着色剤が顔料でありその顔料が 5 ミクロンより小さい粒径をもつ、特許請求の範囲第 2 項に記載のジェット・インキ組成物。
- (8) 着色剤がアゾ/金属錯体染料である、特許請求の範囲第2項に記載のジェット・インキ組成物。
- (9) 染料がスピリットソルブルフアストパイオレットRRとオラゾールブラックRLとから成る群から選ばれる、特許請求の範囲第8項に記載のジェット・インキ組成物。
- (10) 溶剤系がメタノールとメチルエチルケトンとを 1:4から4:1の重量比で含む、特許請求の範囲第 3、4、5、6または 9 の各項に記載のジェント・インキ組成物。

成物。

- (16) 光開始剤が第Va族の元衆のビス・〔4・(ジフェニルスルフイオ)フェニル〕サルフアイトビスM. X6芳香族オニウム塩であつて(ここにMは燐、アンチモン、及び砒衆から成る群から退ばれ、Xはハロゲンである)、プロビレンカーポネートの33重量%溶液中で溶媒和されている、特許請求の範囲第15項に記載のジェット・インキ組成物。
- (力) 不粘着時間が30秒より短かい、特許請求の範囲第16項に記載のジェット・インキ組成物。
 (選) 光開始剤がピス-[4-(ジフェニルスルフイオ)フェニル]サルフアイドピスへキサフロロホスフェートである、特許請求の範囲第16項に記載のジェット・インキ組成物。
- (19) 不粘着時間が5秒より短かい、特許請求の範囲第18項に記載のジェント・インキ組成物。
- (20) 重量で40%までの反応性稀釈剤エポキン樹脂をさらに含む、特許請求の範囲第1、3、4、5、または6項に記載のジェント・インキ組成物。

(2) 重量で15%までの結合剤樹脂をさらに含む、 特許請求の範囲第1、3、4、5または6項に記 載のジエント・インキ組成物。

(22) 光学的光沢剤、界面活性剤、及びカップリン グ剤から選ばれる添加剤をさらに含む、特許請求 の範囲第 2 項に記載のジェット・インキ組成物。 (28) ガラス、金属またはポリマーの基体上にジェ ット印刷装置で以てコード化情報を可視表示する 方法であつて;それぞれ25℃に於て測定して、 1.5 から 2 5 センチポイズの粘度、 4 0 0 0 オー ム・皿より小さい抵抗、及び800と2,500 m/秒の間の音速をもち、そして(i)モノマーが主 体であるピスフエノールAのジグリシジルエーテ ル、(li)ポリエポキサイド化したフエノールまたは クレゾールのノポラック、伽2個のエポキシシク ロアルキル基をもつジェポキサイドエーテルまた はエステル、W多価アルコールのポリグリシジル エーテル、及び(V)これらの組合せ、から成る群か ら選ばれかつ室温で液体であるか100℃より低 いジュラン融点をもちかつ800より小さいエボ

キシ当量重量をもつエポキシ樹脂の、10重量% から70重量%;エポキシ樹脂を迅速に重合させ ることができ、紫外線のような輻射線源へ露出す るときにその重合反応を開始させるのに効果的な ルイス酸を与えるタイプである光開始剤の1重量 %から12重量%:樹脂の硬化に悪影響を及ぼさ ない着色剤の2重量%より少ない量、並びに、炭 素数1個から5個の脂肪族アルコール、炭素数2 個から5個のアルキルケトン、ペンセン、トルエ ン、及びキシレンの芳香族炭化水素、プロピレン カーポネート、炭柔数8個から4個のエチレング リコールエーテル、炭素数2個から4個のアルキ ルアセテート、及びこれらの組合せ、から成る群 から選ばれる密剤を含み、大気条件に於て揮発性 である、溶剤混合物;から成るジェット・インキ 組成物を形成する工程:上記インキ組成物を電気 的に偏向し得る小摘の流れとしてノズルを通して 放出する工程:基体をこのノズルの下方を通過さ せ、上記小商を予め設定した電気信号に応答して 基体上へ偏向させてコード化情報を表示する工程:

並びに、同時的に上記の偏向させたインキ組成物 を輻射源へ露出しそれによつて上記光開始剤が十 分な債のルイス酸を放出してエポキン樹脂成分の 迅速かつ実質的重合を行なわせる工程:の諸工程 から成る方法。

(24) 特許請求の範囲第23項に記載の方法によつ て与えられるコード化表示基体製品。

(25) ガラス、金属、またはポリマー基体上へジェット印刷装置で以てコード化情報を可視表示する方法であつて;各々25℃に於て測定して、1.5 と2.5センチポイズの間の粘度、4000オーム・cmより小さい抵抗、及び800と2.500m/秒の音速をもち、そして())(1)重量で20%から80%の、モノマー主体で25℃で5000から35.000センチポイズの粘度をもちかつ170と230の間のエポキシ当量重量をもつポリエポキサイド化されたフェノーをないます。

ルまたはクレゾールのノボラツク、及びH20% から80%の2個のエポキンシクロアルキル基を もつジェポキサイドエーテルまたはエステル、か ら成るエポキシ樹脂混合物 25重量%から50重 量%;(ji)錯体ハロゲンハライトの芳香族シアゾニ ウム塩、ジアリールヨードニウム塩、及び第Va 族と第VIa族の元素の芳香族オニウス塩から成る 群から選ばれエポキシ樹脂の急速重合を可能とし かつ紫外線のような輻射線源へ露出するときに上 記重合反応を開始させるのに効果的であるルイス 酸を与えるタイプのものであるオニウム塩光開始 剤1重量%から12重量%;(ii)エポキシ樹脂の硬 化に悪影響を及ぼさない有機アゾノ金属錯体染料 2重量%以下:並びにが炭素数1個から5個の脂 肪族アルコール、炭素数2個から5個のアルキル ケトン、ペンセン、トルエン、及びキシレンの芳 香族炭化水素、プロピレンカーポネート、炭素数 3個から4個のエチレングリコールエーテル、炭 案数2個から4個のアセテート、及びこれらの組 合せから成る群から選ばれ、大気条件に於て揮発

性である最初を含む路剤は合物:から成るジェン ト・インキ組成物を形成する工程:上記インキ組 成物を電気的に偏向し得る小商の一つの連続的流 れとして本質上大気条件下に供給貯槽からノズル を通して放出し、その際小樀の連続流をジェット 印刷装置による再便用のために再推集し、密剤系 の主要部分を上記小商から蒸発させる工程:基体 を上記ノズルの下方を通過させ、一部の小摘を、 予め設定した電気信号に応答して基体上へ偏向し てコード化情報を表示する工程:並びに上記の偏 向されたインキ組成物を同時的に放射線源へ露出 しそれによつて上記の光開始剤が十分な量のルイ ス酸を放出してエポキシ樹脂成分の迅速かつ実質 的な重合を行なわせる工程:の賭工程から成る方

(26) 光開始剤が第Vα族の元素のピス-[4-4 (ジフエニルスルフイオ) フエニル) サルフアイ ドピス - M. X 6 芳香族オニウム塩であつて(ここ にMは燐、アンチモン、及び砒素から成る群から 選ばれ、Xはハロゲンである。) かつプロピレン

速のジェットインキ印刷系での便用に適している が、低分子量重合性樹脂またはこのような樹脂の 混合物、溶剤系、着色剤、及び感光性触媒を含む もので、この触媒は紫外線に露光すると樹脂また は樹脂混合物の重合を活性化して基体上へ乾性の 非粘着性印刷像をつくる。

ジェットインキ印刷系は微細なジェットノズル を通して基体上へ不連続なインキ小摘を放出する。 凸版グラピア、シルクスクリーン、及びその他の 印刷技術とちがつて、この印刷方法に於ては、印 刷機と物品との間の接触は存在しない。このイン キ小摘は、一定の抵抗性をもち、ノズルから放出 されるときに電場によつて偏向され得るよう荷電 される。ジェットインキ印刷はガラス、金属及び 合成ポリマーの基体を含めた各種の基体へ装飾的 及び識別用の表示を付与するのにかなり重要であ る。米国特許明細書第3.465.850号及び第 3.465.851号にはジェントインキ印刷系の例 が記載されている。

ジェット印刷に使用されるべきインキは特定の

カーポネート中の88重量%溶液として溶媒和さ れている、特許請求の範囲第25項に記載の方法。 (27) 染料がスピリットソルブルフアストパイオレ ットRRとオラゾールプラックRLとから成る群 から選ばれる、特許請求の範囲第26項に記載の 方法。

(28) 溶剤系が重量比1: 4から4ご1のメタノー ルとメチルエチルケトンから成る、特許請求の範 囲第27項に記載の方法。

(29) すべて25℃で測定して粘度が1.5から18 センチポイズの間、音速が1150と1750 m/秒の間、抵抗が500と2500オーム:cm の間にある特許請求の範囲第28項に記載の方法。 (80) 表示の不粘着時間が80秒より短かい、特許 請求の範囲第27項に記載の方法。

(81) 特許請求の範囲第25項に記載の方法によつ て与えられるコード化表示基体製品。

& [発明の詳細な説明]

本発明は感光性触媒を含むジェットインキ組成 物に関するものである。このインキ組成物は、高

粘度と抵抗性の制限をもち、基体の良好な濡れ性 を与えるべきであり、急速乾燥性かつ耐汚染性で なければならない。インキはまた機械操作条件下 で一定した商破断長、商速度及び滴電荷を示さね はならない。さらに、インキはジェット印刷設備 並びに最終用途の両者と相容し得るものでなけれ ばならない。前者に関しては、イン中が微細ジエ ットノズルを通してそれを閉塞することなしに流 れることが必須である。

典型的には、ジェットインキは三つの基本成分 から成る。すなわち染料または顔料のような着色 剤;基体表面へ接着しかつ着色剤用ビヒクルとし て役立つ樹脂結合剤:及び、着色剤と結合剤のた めのキャリヤー流体または密剤;であり、溶剤は インキが強着するときに蒸発するようなものであ る。ジェツト印刷インキ中には、電解質が普通に は含まれてインキの抵抗性を調節し、従つて熵が 適切に荷電を付与されそれによつて適切な偏向の 達成が確保される。米国特許明細書第4.021. 252号にはこのタイプのジェット印刷インキの

代表的なものが記載されている。この米国特許では結合剤として重量で1%から25%のシェラック、着色剤として重量で0.5%から5.0%の塩族性染料、及び、アルコールと水とから本質的に成り立つ溶剤混合物、を用いている。この米国特許の試みを反映した他の米国特許としては米国特許第4.024.096号及び第4.186.020号明細書:米国特許第4.070.822号明細書、及び、米国特許第4.168.254号及び第4.168.662号明細書、が挙げられる。

上述文献に開示されているインキは典型的には、低濃度の樹脂結合剤を含んでいる。樹脂濃度が高いとインキの粘度を増しさらにインキ溶液中で樹脂が懸潤または折出するおそれが増大する。粘度間距と溶解性間質は、溶剤中で不溶性顔料である二酸化チタンのような顔料をインキ組成物の中に配合するときにはさらにひどくなる。樹脂濃度が低いことは好ましいことではなく、なぜならば、大量の溶剤が必要であつて、それはインキ液使用中に急速に蒸発するが、それによつてインキ貯槽

られ、これらの顔料は40ミクロン以下、好ましくは 5 ミクロン以下へ粒径を小さくしたものである。

米国特許第4.228.488号明細書に記載のエ

ポキシ- アクリル樹脂及びウレタン - アクリル樹 脂は遊離基重合によつて硬化するが、これらと対 照的に、本発明に於て便用する樹脂はカチオン重 合性のエポキシ樹脂である。このような樹脂は可 **撓性の包装、特にポール紙用の高分子コーテイン** グ及び積層材として使用されてきた。この種類の 重合反応に於ては、光開始剤は、架外線にあてる と、分解して水の存在に於てヒドロニウムイオン とルイス酸アニオンを形成する。ヒドロニウムイ オンはオキシラン環を開裂して、別のオキシラン 環との反応により重合を続けるのに役立つカルポ ニウムイオンを残す。この機構の詳細分析は、 William R. Watt K I & American Chemical Society Symp. Ser.114の「エポキシ樹脂化 学」第2章(1979年)の、「光硬化性コーテ ング用ベースとしての感光化エポキサイド」に開

や印刷設備の大型化が必要となり、そしてインキ 自体の輸送と貯蔵にからむコストが増加するから である。

低分子量の液状樹脂を高濃度で溶剤中に配合できるが、このような樹脂はそれを施用する基体上で粘着性で容易に汚染性の表示を与えることになる。 さらに、これらの低分子量樹脂はしばしば最性があり、食品包装あるいは他の消費者向け用途に於て使用することができない。

米国特許第4.2 2 8.4 3 8 号明細霄に開示されている通り、アクリル酸とエポキン化合物またはウレタン化合物との反応によつて得られるある種の低分子量樹脂(例えば、プレポリマー)は架外の低分子量樹脂(例えば、プレポリマー)は架外を結合の存在によつておこされる。ペンソイン誘導結合の存在によっておこされる。ペンソイン誘導結合の存在によっておこされる。ペンソイン誘導結合の存在によっておこされる。ペンソイン誘導結合のような光開始削は、架外線へ露光させると、樹脂を基体へ施用したのちに、樹脂の重合を促進する遊離基を提供し、それによつて高分子量をもつた表示を与える。この表示の見易さは二酸化テクニウムのような顔料を含めることによって

示されている。

本発明の一つの目的は低分子量エポキン樹脂成分を高パーセンテージで含み、その樹脂成分が施用時に重合して耐磨耗で耐汚染性の表示を与え 5 る、ジェットイン中租成物を提供することである。

本発明のもう一つの目的は、基体への施用時に 輻射線源、好ましくは紫外線源へ護光させるとき に急速に硬化するジェットインキ組成物を提供す ることである。

本発明のもう一つの目的は、着色剤を含み、それがジェット印刷用ノズルを閉塞させることなくかつ硬化工程を妨害しない染料であるジェットインキ組成物を提供することである。

施用及び照射時にエポキン樹脂の迅速硬化を達成する光開始剤を用いることも本発明の一つの目的である。

本発明の基本的な目的は、基体上へ 無外線 硬化性の ジェットインキ 組成物を印刷し、 その表示が 無外線 施用時に本質的に 耐器 耗性でかつ耐 汚染性 となる 印刷 方法を提供することである。

本発明のジェットインキ組成物は、光開始剤の 存在下でかつ輻射線像へは光するときに迅速に電 合し、基体上へ耐磨耗性で耐汚染性の表示を強固 に接着させる、エポキシ樹脂またはその種の樹脂 の混合物(プレンド);輻射線好ましくは紫外線 への露出時にルイス酸を与えるタイプの光開始剤: 顔料または染料のいずれかで(しかし染料が好ま しい) 重合反応に悪い影響を及ぼさない着色剤; 並びに樹脂、染料及び光開始剤の各成分を溶媒和 させ得る俗剤または裕剤混合物;を含み、上述各 成分が、粘度が25℃に於て約1.5から約25セ ンチポイズの間、好ましくは 1.5 から18センチ ポイズの間にあり、抵抗が4000オーム・cmよ り小さく、音速が800から2500m/秒の間 にあるジェットインキ組成物を得るような割合で 組合わされている。

エポキン成分は、ピスフェノール Aのジグリシ ジルエーテル、2個のエポキシシクロアルキル基 をもつジェポキサイドエーテルまたはエステル、 ポリエポキサイド化したフェノールまたはクレゾ

便用にあたつては、インキを供給貯槽からジェ ット印刷装置のノズルへ供給し、次いで基体上へ。 コード化された一連の小滴として供給される。こ れらの痛からの容剤混合物の蒸発は迅速に達成さ れ、表示は輻射線を受けて硬化する。実際に印刷 されるインキの量は少ないので、たいていの印刷 者装置ではインキを供給貯槽から制御が容易なよ り大きな容積で取出し、必要量のみを基体へ施用 し、そして過剰分を循環する。しかし、貯槽から のインキの流れ全体はノズルを介して大気条件下 に放出され、その結果のフラッシュ蒸発により循 **環されるインキ組成に変化がおこる。この理由の** ため、本質的には答剤から成る補充器液でこの循 環インキの再調整を行うことが好ましいが、この 補充分にはもし必要ならば非裕剤成分を含めても よい。この補充インキは循環インキをその後に再 使用するためにほぼ供給貯槽組成に再びなるよう に特定的に処方される。

本発明のシェットインキ組成物は主要成分として、著色剤、エポキン樹脂結合剤、溶剤または溶

ールのノポラック、及び多価アルコールのポリグ リシジルエーテル、から成る群から選ばれ、この 樹脂は約300より小さいエポキシ当量重量をも ち、インキ中で10から70重量%の範囲で存在 する。好ましくは、一つの樹脂成分はピスフエノ -ルAのジグリシジルエーテルである。好ましい 光開始剤はピス-〔4-(ジフエニルスルフイオ) フェニル] サルフアイド - MX 6 開始剤であり (ここに、Mは燐、アンチモン、または砒素から 成る群から選ばれ、Xはハライド、特にフロライ ドであり)、この開始剤はそれによつて与えられ る迅速硬化時間という観点に於て好ましいのであ り、重量で1%から約12%の間の履度に於て存 在する。溶剤系は、炭素数2個から5個のアルキ ルケトン及び炭素数1個から5個の脂肪族アルコ ールから成る群から選ばれる裕剤の混合物を含む ことが好ましいが、その他の炭化水紫器剤も、そ の釆が他のインキ成分を可容化させかつジェット 印刷設置での使用に適したものであることを条件 として、便用してよい。

剤混合物、並びに光開始剤を含み、この光開始剤 は輻射線原例えば電磁波または紫外線原へ露出す るときにルイス酸とカチオンを形成するものであ る。溶剤系はルイス酸の加水分解をおこさせその 結果正荷電のヒドロニウムイオンを生するよう。 合させるのが好ましい。これら主要成分の各々に ジェットインキ印刷装置に対する適合性と与ない 体への接着の適合性との両方を得るよう適当な 合になければならない。これらの使用上の要件を 満足させるためには、次の基準が達成されるべき である:

- (1) インキは限射時に本質的に瞬間乾燥性でありかつ耐汚染性であつて、その後約60秒以内好ましくは30秒より短時間で完全乾燥がおこるべきである。すなわち、インキ組成物中に含まれるエポキン樹脂は上述の時間内で実質的に硬化すべきであり、溶剤は本質上完全に蒸発して非粘着性で耐汚染性の印刷像を残すべきである。
- (2) インキの粘度は約 1.5 から約 2 5 センチポイズ、好ましくは 1.5 と 1 8 センチポイズの間に

あるべきである。

(3) ガラス落体上に印刷されて硬化または照射された表示は落体への迅速な接着性を示すべきであり、耐磨耗性でかつ耐褪色性であるべきであり、さらに、慣用的な殺菌作業中の湿度と高温の条件に耐える能力をもつべきである。

(4) 金属面または合成ポリマー表面へ適用する ときには、硬化した表示は 1 5 分間約 1 5 0 下 (65.5℃)で水性溶液中に浸液する殺菌条件下 で、褪色抵抗を示しかつ接着性を保持することが できるべきである。

(5) 版の上に印刷し硬化した表示は、コンペア 装置で慣用的に使用されている潤滑剤石鹼による 剝離に対して抵抗性を示すべきである。

(6) インキは約1ケ月、好ましくは約8ヶ月の 最小貯蔵寿命をもつべきである。

ここで用いる観色抵抗とは、硬化した表示が 8 ケ月以上の間基体上に目に見える状態で残留することを意味している。貯蔵寿命は 1 ケ月以上大気条件で貯蔵後に使用するときに基体上で硬化して

意的に含めてもよい。

必要なプレポリマーの選択はインキの性質及び 表示の属性に影響を与えうる手段を提供する。粘 魔が25℃で1.5から25センチポイズ、好まし くは1.5から18センチポイズの間にある最終イ ンキ組成をもつことが必要である。紹剤系の選択 は所望粘度を得るのに第一義的に重要であるが、 プレポリマーの選択及びその濃度も微細ジェット ノズルをつめないインキを得るのに重要な因子で ある。プレポリマー混合物(プレンド)の選択は、 . 開始時に迅速にかつ前述の制約時間で硬化するイ ンキ組成物を得るのにも非常に重要である。もち ろん、開始剤の選択も迅速硬化を達成するのに考 慮されるべきであり、使用プレポリマーと相密性 であるべきである。また、適当なプレポリマーの 選択は各種の基体、例えば、ガラス、ポリエステ ルテープ、アルミニウム、及び低密度ポリエチレ ン、に対する良好な接着性を与える表示を生する ことになる。プレポリマーの適切な選択もまた水、 石鹼水、または油による剝離に対する良好な抵抗

目に見える像を与え得る能力と定義される。 もちろん、本発明のインキは早期すぎる重合を防ぐために暗色容器中で貯蔵されるべきである。

本発明のインキ組成物は2個または2個以上の オキシラン環をもつことを特徴とする少くとも一 つのエポキシ樹脂成分を含み、そのエポキシ樹脂 (すなわち、本質的なプレポリマデ) は密剤系中 に可溶であり、好ましくは液状樹脂である。この エポキシ樹脂またはこの種の樹脂の混合物は、硬 化した表示がジェットインキを基体へ施用したの ちにかつ乾燥及び硬化のときに於て形成されるよ う十分な濃度で存在せねばならない。ここで使用 する場合、「乾燥」とは施用中のインキ滴からの 溶剤蒸発、並びに硬化期間中の表示からの溶剤蒸 発に関する。一方、「硬化」は反応開始時のエポ キシプレポリマー(単数または複数)の重合に関 するものである。ジェットインキ組成物中に含ま れる上述エポキン樹脂の他に、その他の非反応性 および/または反応性樹脂をインキ自体または表 示の一つまたはそれ以上の性質や強めるために任

性を表示に与える。

現在一般的にジェットインキ中で使われている 高分子量樹脂でなく比較的低分子量の硬化性プレポリマーを使用することによつて、ジェット印刷 機の粘度制限内にあり、しかもきわめて高い割合 のプレポリマーを含みうるインキを作りうる。従 つて、本発明のインキは容剤濃度が低くてよくそ れによつて製造、輸送及び貯蔵のコストが低減する。

本発明のジェットインキは、ビスフェノールA
のグリンジルエーテル、 2個のエポキンシクロコ
ルキル基をもつジェポキサイドエステルまたは
ーテル、ポリエポキサイド化フェノールノボラ
クまたはクレゾールノボラック、及び多価アルロ
ではれる少くとも一つのエポキン樹脂または
プレポリマーを含まねばならず、これらの樹脂は
がおままればならず、これらの樹脂は
がいまれる
しくは、樹脂は 液体であり、ただし樹脂が溶剤
に可容でありかつインキの粘度を 2 5 センチポイ

ズの限度以上へ増さないかぎり、低酸点固体を使用できる。上記樹脂の混合物を接着性改善のため に処方することができるけれども、上にあげた樹 脂の少なくとも一つは、基体へすばやく接着する 硬化ポリマーを与えるために、そして、特定の粘 度と硬化時間特性をもつインや組成物を与えるた めに、必要とされる。

ピスフエノール A の ジグリ シジルエーテル (DG B B A機闘) は構造式

をもち、エピクロロヒドリンとピスフェノールA との反応によつてつくられる。本発明のジェット インキでの使用のためには、DGEBA樹脂は約 700より小さい平均分子量をもつべきであり、 約170から約8000間の、好ましくは170 から約280の間のエポキン当量重量を持つべき である。従つて、DGEBA樹脂はモノマー(m= 1)を主体に、原次少ない量のダイマー(m=2)、

をもつている。 まりエポキサイド化されたフェノ ールまたはクレゾールのノボラックは、 2 個また はそれ以上のヒドロキシル基のエステル化によつ てつくられ、例えば、

である。このような樹脂は1000程度の分子量と170から約285の範囲のエポキシ当量重量をもつべきであり、液体または低酸点固体として入手できる。好ましくは、液体状のものがジェットインキ中に用いられ、その粘度は52℃で1400から70000センチポイズの間の範囲にある。ジェットインキ組成物内にこれらの樹脂

トリマー(& = 8)、などを含む混合物である。 好ましくは、DG B B A 機能は 2 5 ℃ に於て 5000 から 8 5.0 0 0 センテォイズの粘度をもつ粘稠板 であり、ただしジュラン融点が約 1 0 0 ℃ より低 い高粘度樹脂または低融点樹脂を少量含有させて もよい。

削述の性質をもつDGEBA樹脂はいくつかの製造業者から市販されている。例えば、アダルライトの商標でチペガイギー社から、例えばブダルライト6020; DERの商標でダウケミカル社から、例えばDER881; セラニーズ社のEPI-REZ510; ライホールドケミカル社のEPOTUF、例えばEPOTUF87-189; シエルケミカル社のEPON、例えばBPON825; 及びユニオンカーパイド社のERL、例えばERL2774; である。

フェノールまたはクレゾールのノボラックは酸 触媒の存在でホルムアルデヒドとクレゾールまた はフェノールとの間の縮合反応によつてつくられ、 構造式(フェノールについて)

を含めることは、得られるポリマー交差結合が分 核されていてそれによつて基体(特に水、石鹸水 または補に最終的には曝される基体)に対して改 着された接着性を付与するという点に於て、利点 がある。

ノボラックエボキン樹脂は商業的に広く入手できる。例えば、チベガイギー社のEPN、例えば EPN1189: ダウケミカル社のDEN、例えば DEN488: セラニーズ社のEPI- REZ、例えばEPI- REZ5156: ライヒホールドケミカル のEPOTUP、例えばEPOTUP87-170: シェルケミカル社のEPON、例えばEPON154; 及びユニオンカーバイド社のERP-0100; である。

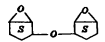
ジェボキサイド化エステルはエポキサイド化環 状アルコールとエポキサイド化シクロアルカンカ ルボン酸との反応によつて得られる。この復興の 樹脂の例は、8、4 - エポキシンクロヘキシルメ テル - 8、4 - エポキシンクロヘキサンカルボキ シレートであつてユニオンカーパイド社プラステ ックス都門により簡領名 ERL4221として販売 されて⇒り、それは構造式

をもつている。多くの官能基置換体は2個の環状 飽和エポキシを存在させたままつくり得ることが 理解される。例えば標達式

$$O = \begin{pmatrix} CH_{a} & O & CH_{a} \\ CH_{1} - O - C(-CH_{1})_{a} - C - O - CH_{2} \end{pmatrix} S$$

をもちユニオンカーペイド社から EPL4289と して利用できるピス(8.4-エポヤシ-6-メ テルシクロヘヤシルメデル) アジペートは、ジェ フトイン中組成物中に含めるのに適当である。

本発明に於て用いるジェポキサイドエーテルの 例は次の構造式



り、この式に於て、Rは4個から12個の炭素の アルキル基、アリール基、または2個から6個の 炭素のアルケン基、であつてよい。これらのエポ キサイドは普通には反応性稀釈剤とよばれ、イン 半 組成物の粘度を調節するのに用いることができるが、しかし本発明にとつて本質的ではない。そ の他の重合性樹脂、例えばきわめて大きい当量な ともつDGEBA樹脂、すなわち、ジェットイン シャ中にUV光線による硬化用としてではなく結 合剤としてときどき用いられるライヒホールドケ ミカル社製造のVARCUM29-108、はインキの の性質を高めるために含有させてよい。

重合性でないその他の樹脂、例えば、ロジン、 特にマレイン酸、フマール酸、及びペンタエリス リトールで変性したロジン、アクリル樹脂及びポ リアクリル樹脂、及びポリピニルアセテート、も また基体へのより良好な接着性を与えるために組 込んでもよい。代表的には、これらの他の樹脂は 重量で15%より少ない量で存在する。

本明細書に於て用いる触媒または光開始剤は照

のユニオンカーパイド社から商標名 ERLA-4400 として売られているビス(2,3-エポキシシクロペンチル)エーテルである。

好ましくは、ジェットインキ組成物は、DGEBA 樹脂が良好な硬化性と接着性を付与するのみなら ず所望粘度範囲の広範囲にわたつて商業的に入手 できるが故に、それを含んでいる。しかし、硬化 した表示の硬化時間を調節し接着特性を改善する ために一つまたはそれ以上の他の上述のエッキレ があることもまた好ましい。このようにし 、水、石鹸水、油、及び有機溶剤による剝離に 対する抵抗はノボラックまたはピス(エポキシン クロアルキル)エステル樹脂を含めることによつ て改善され、一方、硬化時間は上記のジェポキサ イドエステルまたはエーテルのいずれかを含ませ ることによつて増すことができる。

また、グリシジルエーテル、例えば一般構造式

のモノエポキサイドを含有させることも可能であ

射源例えば紫外線へ露出するときにルイス酸を形 成する種類のものである。使用する開始剤がジェ ットインキ中に含まれる樹脂に急速硬化をおこさ せ、インキの貯蔵寿命の間にわたつて安定である ことが肝要である。また、開始剤は高速度瓶詰め 作業が各種の大気条件に於て行なわれるので湿度 に対して比較的鈍感であることも重要である。通 当な開始剤は、錯体ハロゲンハライドの芳香族ジ アゾニウム塩、すなわち米国特許第 3.9 3 6.5 5 7 号明細書の第1表に表示される塩;第Vα族及び 第VI a 族元素の芳香族オニウム塩、例えば米国特 許第4.058.401号及び第4.069.056号明 細書に記載されている塩; $J.of\ Radialion$ Curing, 1972年9月、のクリベローらの「ジ アリールヨードニウム塩を用いる光開始カチオン 重合」に記載されているジアリールヨードニウム 塩;並びにピス〔4-(ジフェニルスルホニオ) フェニル] サルフアイドピス - M. X 6 開始剤、で あり、ここに、Mは燐、アンチモン、または砒素

から成る群から選ばれ、Xはハロゲン、特に弗楽であり、この最後の種類の開始剤は米国特許第4.201.640号明細書に開示されている。これらの文献はそれを参照して本明細書に組込まれている。

好ましい開始剤は譲受人によつて製造されているピス - 〔4 - (ジフェ=ルスルホニオ)フェ=ル)サルフアイドピス - ヘキサフロロホスフェート(BDS)であり、これはプロピレンカーポネート中の38重量%溶液へ溶媒和されている。しかし、トリフェ=ルスルホニウムヘキサフロロホスフェート(TPS)も迅速に樹脂を硬化させる。

4000オーム・cmより小さく好ましくは 8000オーム・cmより小さい適切な抵抗を得る ために慣習的ジェントインキ組成物中で一般的に 必要である慣用電解質は、恐らくはルイス酸を中 和することによつて、反応を邪魔すると信じられ る。しかし、前述のBDS及びTPSの開始剤及 び大部分の同様の他の複合塩開始剤は反応の引き 金となるのに必要とする量より過剰に与えられる

料が好ましい着色剤であり、これらの染料は溶剤系中で可容である。しかし、大部分の染料は、それらは活性な有機金属錯体を含むが、硬化機構に影響を及ぼすことが判明し、特に硫黄とナトリウムの基をもつ染料がそうである。我々はある種のアソ/金属錯体物染料が開始剤に悪影響を及ぼさないことを発見したのであり、例えばBASF-ワイアンドット社が製造するスピリット ソルブル ファスト パイオレットRR(Spirit Soluble Fast Violet RR)、及びチパガイギー社によるオラゾールブラックRL(Orasol Black)である。

有機密剤はインキ組成物の粘度をジェット印刷 装置で操作し得る値へ下げるのに役立つ。用いられる容剤混合物は樹脂並びに染料を溶解するよう 適合させるべきであり、好ましくは十分に極性を もちょり安定なルイス酸加水分解生成物を形成さ せるものであり、ただし少量の水を添加してもよ くあるいはそうなるように環境から与えてもよい。 ときにはこの特定の抵抗を実際に付与するものである。従つて、重量で係か0.3%から3.0%の開始剤が重合を開始させるのに適切であると考えられているが、出頭人は重量で約3%から12%の間の開始剤を添加する。前文に於て引用したパーセンテージは不活性物を除いた若準である。すなわち、BDS開始剤についてのプロピレンカーポオートのような溶剤及び供給源から得られるままの開始剤処方物中に存在するかもしれない他の不活性物質は上記パーセンテージの範囲には含まれていない。

本明細管に用いられる層色剤は染料または顔料のいずれかである。顔料は正の溶色価をもちかつ他の物質へ色を付与する物質で通常は水または有機溶剤に不容の乾燥粉末と定義され、例えばチタンの金属酸化物である。顔料はインキ組成物中で不容であるので、5ミクロン以下の微細粉末として代表的には含まれ、それでもなお微細ジェットノズルを詰める傾向がある。この理由のため、染

榕媒系は他のインキ成分エポキンの本質上完全な 溶解に適しておるべきであり、ジェット印刷ノズ ルを出るインキの滴から実質的に蒸発するべきで ある。すなわち、炭素数2個から5個のアルギル ケトン、ペンゼン、トルエン及びキシレンの芳香 族炭化水素;炭素数3個から4個のエチレングリ コールエーテル: 炭素数2個から4個のアセテー ト;及び炭素数1個から5個の脂肪族アルコール; から成る群から選ばれる一つまたはそれ以上の裕 剤である。好ましくは、一つの溶剤は、使用する 場合には、染料を容易に可溶化するよう含まれる べきであり、例えば炭素数1個から5個の脂肪族 アルコールである。溶剤混合物は音速、腐れ性、 粘度、などのようなインキ性質の調節のために処 方される。プレピレンカーポネートは、BDS開 始剤を溶媒化するのに用いるが、また溶剤系の通 切成分であることが発見された。

前述の樹脂、開始剤、着色剤、及び溶剤成分の他に、インキ組成物は光学的光沢剤例えば Day-G L O社からのHM-35、界面活性剤例えば 3M社からのFC430、弗累化アルキルエステル界面剤、及びカンプリング剤例えばダウケミカル社から入手できるL720有機オルガノンラン、のような他の添加剤の少量を含んでいてもよい。

本明細書に於て開示するインキは重量で10%から70%、好ましくは25%から60%の間の、(必須なプレポリマーと前記に於て呼称した)一つまたはそれより多くのエポキン樹脂を含んでいる。好ましくは、DG BB A 樹脂から成るエポキン樹脂の混合物と上記で名前をあげた一つまたはそれより多くの他の必須エポキシ樹脂(すなわち、反応性稀釈剤または接着性増強のために使用する高分子量反応性樹脂を含まない)とは1:4から4:1の間の比率、好ましくは1:2から2:1

の重量比で使用する。ノボラック樹脂は高度分枝 構造をもつ交差結合を促進するために上述の好ま しい樹脂混合物中に含めると有利である。基体表 面への硬化した表示の接着性を改善するのに十分 な実質的な分枝化は非ノボラック樹脂 1 部あたり ノボラックが約 0.1 部から 0.5 部の間の比で以て 得られる。従つて、すぐれたジェットインキ組成 物は、上述の最も好ましい混合物を基本として、 次の比率内の本質的エボキン樹脂の場合に得られ る:

	重量部
DGEBA	1 - 2
ノポラック	0.278 - 1
その他	0-1.727

本質的樹脂と溶剤系の選択に応じて、インキの重量でも0多までは、反応性稀釈剤を含んでもよく、ただし反応性稀釈剤の量はもし使用するならばインキの重量で15多より少ないものである。反応性稀釈剤は高粘度または固体のDGEBAまたはノボラック樹脂をインキの重量で35多をことはノボラック樹脂をインキの重量で35多をこれる高濃度でインキ濃縮物中に含める場合に特にてる高濃度でインキ濃縮物中に含める場合に特にである。これらの稀釈剤はフラッシュ蒸発する実質的量の溶剤を与えることなくこの種の処化との表示に対する接着抵抗及び磨耗抵抗を増するとき、表示の性質へ悪い影響を与えることはない。

開始削は重量基準でインキの1 多と1 2 多の間から成り、このパーセンテージは溶削及び(または)不活性物を含まない基準である。代表的には、 着色削はインキの重量で2 多より少なく、好まし くは1.0 多より少く含んでいる。

潜剤混合物はインキ組成物の残り部分から成り、

このパーセンテージはもし用いる場合には光開始 剤用の溶剤を含む。従つて、溶剤は重量でインキ の約10多から約85多の間から成ることができ、 ただし代表的には溶剤は重量でインキの約25% から約60%を表わす。溶剤濃度が低いこと、す なわち密剤が約10%から25%の間の重量%で あることは、反応性密剤がインキ組成物中に含ま れたことを示す。反応稀釈剤が含まれずかつ高粘 度の DGEBA とノポラツク樹脂を使用するときに は、60%をこえる高い溶剤濃度が代表的に用い られる。好ましくは、溶剤混合物はメタノールと メチルエチルケトンを重量比で1:4から4:1、 好ましくは1:2から2:1で含む。20ままで のイソプロパノールは基体上のインキの濡れ性を 強めるために上記格削混合物中に含めるのが有利 であるかもしれない。イソプロパノールは印刷機 から離れるインキ樀からよりゆつくりと蒸発する。 メタノールもまた好ましい溶剤であり、なぜなら ば、出願人が発見したように、それは連鎖停止剤 として作用しそれによつて使用時まで反応を妨げ

従つてすぐれたインキ安定性を提供するからである。インキを使用するとき、メタノールは急速に 系から蒸発して反応をおとさせる。

インキの連続流は大気条件下で印刷用ノズルから小腐として放出用加圧供給貯櫃から移される。
貯櫃内の圧力は移送系とノズルの圧力低約10から
50 psia (0.7から3.5 kg/cm²)である。ノズルを出る腐の放出適正位置は、コード化情報が印刷されるでは、コード化情報が印刷されるではいと仮定しタンクで再捕集されて戻しタンクへで表しるとが必要であり、戻しタンクの圧力は約4-6 psia (0.28-0.42 kg/cm²)である。

コード化表示されるべき物品が印刷機ノメルの 下方を通過するときは、小商流の一部は予め設定 した電気信号の系統によつて偏向されてそれによ つてコード化情報が印刷されるようにさせる。し

と、自働弁が働いて補充溶液を供給貯

他へ移す。また別に、この移送を行なわせるのにインキの一つの性質、例えば比重、を追跡検定することができょう。損失割合は実際のインキ組成物と操作条件とに依存するので、補充溶液組成は試行錯誤によつてきめるべきである。

以下の実施例は本明細書の開示をさらに解説するものである。

実施例1

エポキシ樹脂	重量部	商量部
ピスフエノールAのジグリンジル エーテル(エポン825。ジエル ケミカル社)	2 6.0	
3、4-エポキシンクロヘキンルメテル-3、4-エポキンシクロヘキサンカルポキシレート(ERL4221、ユニオンカーパイド社)	1 4.2	
モノグリンジルエーテル (エポキ サイド8,プロクターアンドギヤ ンブル社)	7.2	
	47.4	47.4

等削系

かし、これら小滴の大部分は戻しタンクへ移送するために再摘集され続ける。この再補集系は、コード化情報を印刷するのに必要なインキの実際量が、有意な制御をするのに必要とされる印刷装置 内通過流量より、実質的に小さいので使用される。 基体へ施用された小滴は紫外線へ露出され、反応 が始まり、残留溶剤が同時に小滴から蒸発し、乾 燥及び硬化した表示は基体へ強くかつ穏色、磨耗、 及び汚染に抵抗性をもつて接着する。

ノズルに於ておとるフランユ 蒸発、並びになり、シュ スタンク中の圧力が低いことのために、戻しりから、戻しり中のインキ組成物は供給貯積が加によって 異常の 再使用用に戻しりンク内インキの組成を 調整 し 直 す と が必要である。 補充 変 的には 揮 発 密 前 成 か は 、 補 充 液 は 間 け つ 的に な が で き 、 そ し て 蒸発が か ことができ、 そ し て 蒸発が か ころ

エタノール	4.3	
メチルエチルケトン	9.7	
エチレングリコールモノメチル エーテル(メチルセロソルブ、 ユニオンカーバイド社)	1 9.2	4 0.8
他の成分		
ピス - (4 - (ジフエニルスルホニオ)フェニル) サルフアイド - ピス・プロー ポネスート中33 開始 が アメリカンキャカ35 開始剤、アメリカンキャン社)		9.5
スピリットソルブルフアストバ イオレット R R 染料 (B A S F ーワイアンドット社)		1.8
ジメチルアミン塩酸塩電解質		0.5
•		1 0 0.0

モノグリンジルエーテルは反応性稀釈剤である。 アルミニウム箱で実験はうまく行なわれたが、い くつかの欠点が認められた。 染料は全部は溶解せ ず、樹脂の硬化は予想外に長くかかつた。 電解質 の存在が、それは通常はジエント印刷組成物中に 含まれるものであるが、ルイス酸形成を妨害して 迅速硬化を妨げたものと思われた。 高パーセンテ

7.6

ージのメチルセロソルブも、との溶剤が自己急速 蒸発をするよりむしろ樹脂と一緒に残る傾向があ る点に於て乾燥に影響した。最後に、この溶剤系 は染料の完全溶解のための処方ではなかつた。実 施例1並びに以下の諸実施例に於て、開始剤につ いて示した量はそのための溶剤及び(または)不 活性物質を含んでいる。

寒 施 例 2

エポキシ樹脂	重量部	重量部
エポン825,シエルケミカル社	2 2.3	
ERL4221,ユニオンカーパイト社	1 1.9	
エポキサイド8 , プロクターアン ドギヤンブル社	5. 8	
ビスフエノールAのジグリンジル エーテル(パルカム27-109, ライヒホールドケミカル社)	5. 0	
	4 5.0	4 5.0
帝利米		
メタノール	1 0.0	
エチルアセテート	2 5.0	
メチルセロソルブ	1 0.0	
	4 5.0	4 5.0
密剂采		
メタノール	1 5.8	
メチルエチルケトン	2 4,2	
メチルセロソルブ	9.3	
-	4 9.3	493
他の成分		

柴料は上配務剤系中でより容易に溶解し、一方 ノポラック樹脂の存在は交差結合エポキシ樹脂の 分枝化を提供する。結果として、硬化した証印の より良好な耐溶剤性が認められた。

1 1.0

1.0

0.1

1 1.0

1.0

0.1

夹 施 例 4

BDS開始剤

FC430

スピリットソルブルフアスト バイオレット*RR*

エポキシ樹脂	重量部	重量部
エポン825	1 5.2	
ERL4221	8.1	
エポキサイド8	4.0	

他の成分

BDS 開始剤

プロピレンカーポネート中 33系溶液(アメリカンキ ヤン社)	1 0.0
オラゾールプラツクRL染料 (チパガィギー社)	1.0
FC430界面活性削,3M社	0.1
	101.1

インキは実施例1のジェットインキより容易に 硬化し、基体へややより良好な接着性を与えた。 パルカム27-109は本質的プレポリマーとは 考えないが、接着性改善のために含有させた。

夹 施 例 3

エポキシ樹脂	重量部	重量部
エポン825	1 8.7	
ERL4221	1 0.0	
エポキサイド8	4.9	
オルソークレゾールホルムTル デヒド ノボラツクエポキン樹脂(ECN 1 2 3 5 , チパガイギー社	<u>5.0</u> 3 8.6	3 8.6
ECN1235	5.0	
	3 2.3	8 2.3
格利系		
メタノール	2 2.7	
メチルエチルケトン	2 2.7	
イソプロパノール	7.2	
水 .	4.5	
•	5 7.1	5 7.1
他の成分		
BDS光開始剤		9.0
スピリツトソルブルフアスト バイロレット <i>RR</i>		1.4
F C 4 3 0		1 0 0.0

メチルセロソルブを溶剤系から除き、エポキン 樹脂を可溶化するのに本質的ではないことを発見 した。驚いたことに、重量で約4.5 多の水がイン キの不安定性または硬化妨害をおこさなかつた。

奥 施 例 5

エポキシ樹脂	重量部 実量部
エポン825	2 3.0

	•			
•		•	特開昭58-3 11.0	2674 (14)
ERL4221	1 2.5	ERL4221	5.0	
エポキサイド8	6.0	エポキサイド8		
ECN1235	9.8	モノグリシシルエーテル (エポキサイト7,プロクター		
	5 1.3 5 1.3	アンドギャンブル社)	27.0	0.00
密削系			6 3.0	630
. 331-N	17.0	帝 剂 系		
メチルエチルケトン	1 7.0	メタノール	110	,
	3 4.0 3 4.0	メチルエチルケトン	11.0	
他の成分		·	2 2 .0	2 2.0
BDS開始剤、アメリカンキャ	· ~社	その他		
スピリントソルブルフアストパ オレントRR染料 。	1	BDS光開始剤		1 4.0
BASF-ワイアンドット社	. 1 2.7	スピリットノルブルフアスト		1.0
オルガノシランカツブリング剤 (L720,ダウケミカル社)	1 1.0	バイオレットRR		0.1
(2120,777,777	108.9	F C 4 3 0		0.1
上記インキ組成物の粘度は		· •		1 0 0.1
		・ 粘度、センチポイズ(25℃N	c於て)	5 3.5
あり、音速は約1400m/	PCDY, TEAL	音速、π/秒(25℃に於て)		1886
約 2 5 ℃ に 於 て 測 定 し た 。				
<u> </u>			重量部	重量部
エポキシ樹脂	重量部 重量部	エポキシ樹脂 エポン825	2 7.0	
エポン825		_,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
ERL 4221	1 5.0	ECN1235	1 0.0	•
エポキサイド8	7.0	ピスフエノール A の ジグリンジ ルエーテル (アラルダイト		
E C N	11.3	6060、チバガイギー社)	9.0	-
	6 0.3 6 0.3		5 9.0	5 9.0
溶剂系		帝利系		
· ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・	1 6.0	メタノール	1 3.0	
メチルエチルケトン	8.2	メチルエチルケトン	6.0	
n - プロピルアセテート	1 6.0	゙゙゙゙゙゙゙゙゙゙゙ ゥープロピルアセテート	1 2.0	٠.
•	4 0.2 4 0.2		3 1.0	3 1.0
その他		その他		
BDS光開始剤	1 5.0	BDS光開始削		1 2.0
スピリットソルブルフアスト バイオレット R R	1.0	スピリットソルプルフアストバイ オレット <i>RR</i>	1 .	0.8
FC430	0.1	FC430	•	0.1
	116.6	•	•	1 0 2.9
実施 例 8		実 施 例 9 <u></u>	. :	
エポキン樹脂	重量部 重量部	エポキシ樹脂	重量部	重量部
エポン825	2 2.6	エポン825	1 1.0	
ERL4221	1 2.0	ERL4221	6.0	
•	6.0	エポキサイト8	3.0	•
エポキサイド8	v. u	~ v = > 1 F O		

持開昭58-32674 (15)

ECN1235	6.8	
	2 6.8	2 6.8
格		
メタノール	2 9.0	
メチルエチルケトン	2 3.0	
イソプロパノール	3.4	
	5 5.4	5 5.4
その他		
アルカリ可 溶性変性の ロジン エステル (ペンタリン255.		
ハーキュリーズ社)		4.0
BDS光開始剤		1 2.0
スピリントソルブルフアスト バイオレット R R		
~13UJ		1.6
FC430		0.0 4
		9 9.8 4

ペンタリン255は基体へ証印をよりよく接着 させるロジン結合剤である。インキの性質は:

粘度、センチポイズ(25℃に於て)

音速、π/秒(25℃に於て)

1300

抵抗、オーム・cm

650

前記の開示は解説のみを意図しており、特許請 求の範囲によつて規定される本発明を制限するも

のでは全くない。

アメリカン・カン・カンパニー

(外2名)